This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

報(日2) 許 公 平5-15439

®Int. CL. * 12 Q

題別紀号

庁内签理番号

99公告 平成5年(1993)3月1日

G 01 N

APC 8114-4B

発明の数 1 (全5頁)

特別(ごとじ)

❷発明の名称

発光物質を利用したポリヌクシオチドの測定方法

的特 ■ 昭59-123757

⊗∴ 图 昭61-3063

635H 颐 昭59(1984)6月18日

@昭61(1986)1月9日

69 発用者 芦原 錢 弘

玆

東京都新宿区下落合4丁目6番7号 富士レビオ株式会社

60条 男 者 笠 A 内

東京都新宿区下落合4丁目6番7号 富士レビオ株式会社

内

外2名

砂出 題 人

富士レビオ株式会社

東京都新宿区西新宿2丁目7番1号

100代理人 苍 苍 官 弁理士 津 図

鈴木 思 理 子

经参考文献

特開 昭58-23795 (JP, A)

1

西定対象の一本領ボリヌクレオチドと二本領 1000 る。1882年3月2 ポリヌクレオチドを形成しうる一本類ポリヌクレ オチドに、発光物質1が直接又は間接的に結合 し、かつ発光物質1によつて励起されて発光する 5 発光物質2が結合している標準ポリヌクレオチド に:湖定対象の一本鎖ポリヌクレオチドを接触さ せて二本額ポリヌクレオチドを形成させ、該二本 鎖ポリヌクレオチドに二本鎖ポリヌクレオチド飼 切断し;その接発光物質1又は発光物質2の発光 を割定することを特徴とするポリヌクレオチドの 超定方法。

2 発光物質2が蛍光物質である特許請求の範囲 第1項記載の測定方法。

発明の評価な説明

〔発明の目的〕

(産業上の利用分野)

特定の構造を有するデオキシリポ核酸 (DNA) いて重要であり、例えば人血済中のDNAを謝定 することによつてウイルス感染の検査あるいは選 伝性疾患の発見などを行なうことができる。 本発 明はこのようなDNA及びRNAの特定のものを簡

2.2000年安全建建组,20次一家编建

(従来の技術及び発明が解決しようとする問題

従来、このDNA又はRNAの規定方法として は、試料を変性処理して得た一本鎖DNA(S-DNA) 又は一本鎮RNA(S-RNA) を固相に結 合させ、この固相にラジオアイソトープを標準し たS一DNA又はS一RNAを作用させて固相のS 限醇素を使用させて核二本額ポリヌクレオチドを 10 一DNA又はS-RNAとハイブリッドを形成させ てから未反応の係織SーDNA又はSーRNAを除 去し、固相の放射線を測定する方法が行なわれて いた。この方法は制定の際に固定化、洗浄等数多 くの工程を必要とし、特に試料の固定化に長時間 15 を要するところから操作の労力及び時間の両方に 問題があつた。

一方、最近DNAプローブを短かく切断してそ の5′幅及び3′値にエネルギートランスフアーす る螢光物質を結合させ、ハイブリッドによりエネ 及びリポ核酸 (RNA) の測定は生化学分野にお 20 ルギートランスフアーを起こさせ、それによる婪 光を調定してポリヌクレオチドを測定する技術が 開発された (特開昭58-40099号公報)。しかしな がら、この方法はDNAプローブを短かく切断す でるために特異性が低下し、また、螢光量が少ない

ために母庭が充分でない等の問題があった。

本発明者らはこのような問題のない方法を開発 すべく積々検討の結果、予め係職された一本領ボ リヌクレオチドを固相に結合させておき、この固 オチドを作用させてハイブリッドを形成させ、ハ イブリッドしたポリヌクレオチドを制限啓案で切 断する方法を案出し、その内容を既に特許出題 (特願昭58-199702号) した。しかしながら、こ の検体を一度に処理する臨床分析等にあつてはこ の分離操作が頂鍵であった。

(発明の構成)

本発明はこのような問題点を解決するものであ リッドする一本鎖ポリヌクレオチドに 2種の発光 物質を結合させ、その間のエネルギー移動がこの ポリヌクレオチドの切断によつて変化することを 利用している。

(問題点を解決するための手段)

本発明は、測定対象の一本領ボリヌクレオチド 金巻 発光物質1及び発光物質2に用いることができ 最後の実際に と二本領ポリヌクレオチドを形成しうる一本領ポ に結合し、かつ発光物質1によって励起されて発 オチドに: 脚定対象の一本類ポリヌクレオチドを 接触させて二本鎖ポリヌクレオチドを形成させ: **酞二本鎖ポリヌクレオチドに二本鎖ポリヌクレオ** チド朝限啓案を作用させて該二本鎖ポリヌクレオ チドを切断し、その後発光物質1又は発光物質2 30 の発光を測定することを特徴とするポリヌクレオ チドの測定方法に関するものである。

湖定対象は一本鎖ポリヌクレオチド (以下、湖 定対象ポリヌクレオチドという。) である。 詞定 む。試料中に含まれるポリヌクレオチドが二本鎖 である場合には水酸化ナトリウム溶液の添加など のアルカリ処理あるいは熱処理などにより一本鎖 にしておく必要がある。試料の種類は問わない 人血済などのようにポリヌクレオチドが蛋白と結 合しているおそれがある場合には試料をプロテア ーゼ等で処理して蛋白を分離しておくのがよい。 この砌定対象ポリヌクレオチドと接触させる一

本類ポリヌクレオチド(以下、標識ポリヌクレオ チドという。) は、発光物質 1 が直接又は間接的 に結合し、かつ発光物質1によって励起されて発 光する発光物質2が結合し、かつ鉄型定対象ポリ 相に試料を変性処理させて得た一本鎖ポリヌクレ 5 ヌクレオチドと二本鎖ポリヌクレオチドを形成し うるものである。従つて、この保険ポリヌクレオ チドは測定対象ポリヌクレオチドに対するプロー ブである。この標識ポリヌクレオチドは測定対象 ポリヌクレオチドを含む二本鎖ポリヌクレオチド の方法もまだ固相の分離が必要であり、特に大量 10 をアルカリ処理、熱処理などで変性させて得ても よく、あるいは測定対象ポリヌクレオチド、 DNase I 及びDNAポリメラーゼ I の存在下で各 極ヌクレオチドを次々と結合させて得てもよい。

発光物質 1 は外部からの光を吸収して発光する り、湖定対象の一本鎖ポリヌクレオチドとハイブ 15 螢光物質又はリン光物質であつてもよく、酸化反 応等の化学反応によって発光する化学発光物質あ るいは生物発光物質であつてもよい。

> 発光物質2は発光物質1によって励起されて発 光するものであり、従つて萤光物質又はリン光物 20 質である。

る螢光物質は通常320mm~600mm程度の被長で同一では一個 リヌクレオチドに、発光物質1が直接又は間接的ので起されて螢光を発するものである。このような姿態を 光物質の例として、フルオレツセイン、ローダミ 光する発光物質2が結合している保険ポリヌクレ 25 ン、ダンシルクロライド、フルオレスクアミン、 クマリン、アクリジン、NADPH, NADH、ベ ンゾオキサジアゾール、トリアリールメタン、ピ レン類、これらの誘導体あるいは活性化型のもの などを挙げることができる。

発光物質1に用いることができる化学発光物質 の例としては、ルミノール、イソルミノール、ア クリジニウム、ヒドロペルオキシド、ポルフイリ ン、イントレンー3ーイルヒドロペルオキシド、 2, 4, 5ートリフエニルイミダゾール及びこれ 対象ポリヌクレオチドにはDNA及びRNAを含 35 らの誘導体を挙げることができる。生物発光物質 の例としてはルシフエラーゼによって発光するル シフエリンを挙げることができる。

発光物質 1 に化学発光物質又は生物発光物質を 用いる場合には、佼政物質にはこれらの発光物質 が、傍えば人血液、尿、組織抽出物などである。 40 を直接又は間接的に発光させる物質を結合させる こともできる。例えば、発光物質~にルシフェリ ンを用いる場合にはルシフエラーゼ又はその基質 を結合させてこれらの作用によりルシフェリンを 発光させることができる。

本発明の方法においては、発光物質1によつて 発光物質2が励起されるのであるから両者の組合 せはこのような関係が成立するものが選択されな ければならない。このような組合せの例としてフ ルオレッセインとローダミンを挙げることができ 5 る。フルオレツセインは430~530cmの波長の光 により励起され500~560nmの波長の螢光を発す る。一方、ローダミンは530~580mmの波長の光 により励起され560~620nmの波長の螢光を発す 光も照射すると500~560nmの螢光に加えて560~ 620mmの螢光も現われる。

発光物質1を直接又はピオチンーアピゼンを介 して間接的に係職ポリヌクレオチドに結合させる 結合させる方法は、公知の係職DNAの調製法に よればよく、例えば、モノヌクレオチドに発光物 質を導入して修飾型ヌクレオチドとし、これに未 い。そのほか、ニックトランスレーション法や大 **殿園を用いるcDNA作製法等によりポリヌクレオ** チドを作製し、一方発光物質を活性化しておいて、 い。発光物質の結合方法としては、ポリヌクレオ チドに直接結合させる方法のほか、ピオチンーア ピジンのピオチンをポリヌクレオチドに結合さ せ、アビジンを発光物質に結合させてこのピオチ 間接的な方法をとつてもよい。

本発明の方法においては、発光物質 1 から発光 物質2ヘエネルギートランスフアーを起こさせる ところに特徴があり、このエネルギートランスフ アーを効率よく起こさせるためにポリヌクレオチ 35 る。 ドにおける発光物質1と発光物質2との間隔を50 A以下、従つて24~26塩基以内になるように両者 を結合させることが好ましい。

このような保険ポリヌクレオチドを割定対象ポ チドを形成させる。接触時間は通常は測定対象ポ リヌクレオチドが原設ポリヌクレオチドと充分に 反応してハイブリッドを形成しうる程度である が、例えば0.5~40時間程度が適当である。温度 は20~70°C程度、Hは5~9程度がよい。

二本鎖ポリヌクレオチドを形成させたのちはこ れに二本鎖ポリヌクレオチド飼限酵素(以下、単 に餌限酵素という。)を作用させる。この餌展酵 素は二本鎖ポリヌクレオチドにのみ特異的に作用 するものがよく、また、収取ポリヌクレオチド館 のあまり長くないもののほうが好ましい。 樹限醇 素は1種のみでなく、2種以上を併用してもよ い。朝民啓棄を作用させる時期は通常は測定対象 る。従って、この両者の混合物に430~530mmの 10 ポリヌクレオチドと探旋ポリヌクレオチドとの反 応終了後であるが、脳定対象ポリヌクレオチドと 同時あるいはでの前に反応系に添加しておいても よい場合もある。

制限酵素を作用させたのちは発光物質1又は発 方法、及び発光物質2を保職ポリヌクレオチドに 15 光物質2の発光を測定する。測定は通常の螢光光 度計を用いてその強度を測定すればよい。 (作用) · 1.55

保険ポリヌクレオチドは関定対象ポリヌクレオ。 **体質のモノヌクレオチドを混合してニックトランドッチボとハイブリッドを形成する。ハイブリッドを**。企動きょ スレーション法あるいはポリヌクレオチドの化学。20. 形成することによって制限酵素が聞いてこの二本語のよう語 的合成法等によってポリヌクレオチドにすればよ。今の鎖ボリヌクレオチドを切断する。その結果が保険。 ポリヌクレオチドに結合されている発光物質1と 発光物質2が分断されて別個に溶液中を動きまわ るようになり、エネルギートランスフアーが起こ その活性基をポリヌクレオチドと反応させてもよ 25 らなくなる。そこで、発光物質1の発光強度の減 少はなくなり、一方、発光物質2からの発光はな くなる。

(発明の効果)

本発明の方法においては発光物質 1 から発光物 ンーアピジンの反応を利用して結合させるような 30 質2へのエネルギートランスフアーを利用してお り、発光物質1の発光波長と発光物質2の発光波 長が異なるところから両者の発光を別々に定量で きる。その結果、先顕の方法と異なり固相と液相 の分離及びそれに付随する洗浄操作が不要にな

本発明の方法は従来の方法と異なり、測定対象 ポリヌクレオチドを固相に固定するという煩雑な 操作がなく、先顧の方法に比しても固液分離操作 が不要な点でさらに簡便にされている。本発明の リヌクレオチドと接触させて二本頃ポリヌクレオ 40 方法に用いる試薬、器具類はキツト化が容易であ り、このキットを使用することによつてDNA等 のポリヌクレオチドを実用的かつ簡便に測定する ことができる。

〔実施例〕

(1) HBV-DNAプローブの函数

. 7

500虹の慢性B型肝炎學者のプール血濟を 9000rpmで15分間遠心し、将られた上摘を4℃ 100000×gで5時間超遠心してB型肝炎ウイルス (HBV) をペレツトとして築めた。このペレツト €01MNaCl、1mM EDTA、0.1%2ーメルカブ トエタノール及びQ1%BSAを含むQ0IMトリス -塩酸級贅液(HI7.5)10mlに溶かし、このウイ ルス溶液のうち5 alを保存し、残5 alを100000× gで再度5時間超速心してペレットを得た。

スー塩酸、0.1MNaCIPH7.5溶液200μ L で処理し、 DNAポリメラーゼを活性化した。この溶液に ImM dATP, ImM dTTP, 2.5 M2 PdGTP, 25gM**PdCTPを含む0.08M MgCL0.2Mトリス 15 級蓄液 (PH7.5) 50μℓを加えて3時間加温した。 この浴波を80%シュークロース浴液の入つた違む チュープに重層し、SW65ローター(ペックマン 社製) を用い5000001120で3時間速心してペレッ 50000rpmにて3時間速心して155**PDNA分画を 集めこれをプールした。この分画から15S** て目的のHBVーDNAを得た。

(2) ニツクトランスレーション法による修飾型 HBV-DNAの調製

次に、5mMMgClr、10mM2ーメルカプトエタ 5µMdATP、10μMアミノヘキシルdATP及び 10μMアミノヘキシルdCTPを含む50mMトリス -H口級衡液 (H17.5) 100μℓに(1)で特たHBV-DNA1µg、DNase I 100pg及びDNAポリメラー した。この溶液をフエノールで抽出し、 SephadexG-50カラムで精製して修飾型HBV-DNAを将た。

この二本鎖HBV-DNA1ໝ(1 xl)とHBV-DNAを導入した一本鎖MI3-フアジDNA5mg 40 している。 (2叫) にホルムアミド8 叫を加え、5分間この 混合液を沸とうさせた。次に、これに2ヵの観衝 液 (0.07モル/i、トリスーHCI 2モル/1 NaCl. 1.5mM EDTAPH7.5) を加え、50℃で4.

時間そしてさらに60°Cで1時間加温した。

この反応液をBio-GelA50mでゲル沪過し、ハ イブリッドしたDNAと未反応のDNAを分離し た。ポイド分国の近くに溶出される最初のピーク を分画し、これにNaClが0.1Mになるように粉末 を加えて紹かした。そして、さらに100%エタノ ールを存成1回に対し2行の比率(2回)で加 え、-70℃で2時間放置した。次に、17000×gで 10分間遠心し、エタノール沈殿物を50虹の 10 0.1NNaOH, 0.25mM EDTA, 0.001%フェノー ルレッドで溶解した。ただちにこれをBioー GelA50でゲル沪過し、目的の一本領HBVー DNAを得た。

(3) 発光物質の導入

ローダミンイソチオシアネート及びフレオレツ セインイソチオシアネート各1.0mgを含むDMF溶。 液 100μ ℓ にこの (2) で将た一本鎖 HBV -DNA100mを含む2mの0.1M炭酸級額液円10.0 を混合し、4°Cで18時間反応させた。これをセフークのロー トを得た。このペレッドをプロナニモで処理し、20 アデックスG-50でゲルデ過し、フルオレッセイトを含った。 得られた容液をフェノールで2回抽出処理した。 『『シ及びローダミンを導入した一本鎖標識HBV』『『ペーペ》 抽出液を 5~20%シュークロースグラジェントで 15 DNA100pgを得た。では、キャッパールに関係できた。 □ (4) E ト血清HBV—DNAの規定 - - ** □ . - (4) E

HBウイルス性肝炎患者血液100μℓに PDNAをエタノールを用いて沈設させ、乾燥し 25 0.5NNaOH100 μ ℓ を加えて室温で10分間撹拌し た。次に、0.5NHd100μlを加えさらに200μg/ **叫のプロテイナーゼK裕液200μℓを加えて70℃** で1時間反応させた。3項で調製した発光物質フ ルオレツセイン及びローダミンが結合した一本鎖 ノール、5μMdTTP、5μMdGTP、5μMdCTP、30 標識HBV-DNA10ngを含む溶液100μℓを加え て37℃で一夜放配した。これにd-DNA朝限度 素溶液 (Bgd II. Ava II. Hae II. Hae III. Hae II, Hinc II 各1U/ xl、10mMトリスーHcl、 7mMMgcle、70mMNaCl、7mM2ーメルカプト ゼ I 100pgを加えて15℃で90分間インキュペート: 35 エタノール、PE7.5) を1.0ml加えて37℃で 1 時間 反応させた。反応物に470mmの光を照射し、 600nmの極光強度を調定した。

図面は得られた結果を示すものであり、縦軸は 相対受光強度をそして微幅は血液の希釈度を表わ

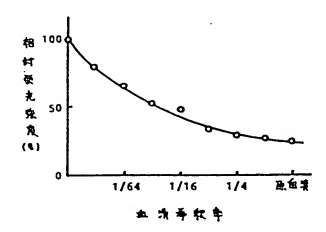
次に本発明法及び従来のラジオアイソトーブを 用いた方法で測定した各種ヒト血清のHBV-DNA登を示す。

本発明法

従来法

10

A B C	100pg ND 210 #	110pg 図面の簡単な疑明 ND 図面は本発明法で選定した発光物質2の相対登 200 M 光強度と血清希釈率との関係の一例を示すもので
D	890 #	860# ある。
E	60 M	70 # 5



PATENT OFFICE OF JAPAN OFFICIAL GAZETTE FOR EXAMINED PATENTS (B2)

(11) Japanese Kokoku Patent Publication No. Hei 5-15439

(24)(44) Publication Date: March 1, 1993

(51 Int. Cl.	ID No.	Intraoffice No. FI
C 12 Q 1/68	Α	8114-4B
# G 01 N 33/50	Р	7055-2J
33/52	С	7055-2J

Number of Inventions: 1 (Total of 5 pages)

(21) Application No.: Sho 59-123757 (22) Application Date: June 18, 1984

(42) Kokai No.: Sho 61-3063

(43) Kokai Date: January 9, 1986

(72: Inventor Yoshihiro Ashiwara

c/o Fujirebio Inc. 4-6-7 Shimo-Ochiai Shinjuku-ku, Tokyo-to

(72) Inventorios of the Yasushi-Kasahara in Carron on again to your control of the control assumed

c/o Fujirebio Inc. 4-6-7 Shimo-Ochiai

*Aw ex**Shinjuku-ku⊉Tokyo÷to**om are bas Jans amen di wikubik-Alad AMC+O belada bebugana

The state of the s

. The committee of the control of th

(71) Applicant: The Fujirebio Inc. 6.153 at 1819

2-7-1 Nishi-Shinjuku Shinjuku-ku Tokyo-to

Shinjuku-ku, Tokyo-to

(74) Agent: ... [illegible] Tsukuni, patent attorney (and two others)

Examiner Eriko Suzuki

(55) Reference: Japanese Patent Application Sho 58-23795 (JP, A)

(54: Title of Invention

Method for Measuring Polynucleotides Using Luminescent Substances

(57: Claims

1. A method for measuring polynucleotides characterized by contacting the single-stranded polynucleotide being measured with a labeled polynucleotide, which is a single-stranded polynucleotide that can form a double-stranded polynucleotide with the single-stranded polynucleotide that is the object of measurement and to which luminescent substance 1 is bonded directly or indirectly and to which luminescent substance 2, which emits light on being excited by luminescent substance 1, is also bonded, to form a double-stranded polynucleotide;

allowing a double-stranded polynucleotide restriction enzyme to act on this double-stranded polynucleotide and cut it; and measuring the luminescence of luminescent substance 1 or 2.

- 101 .5.

2. The measurement method of Claim 1 wherein luminescent substance 2 is a fluorescent substance.

Detailed Explanation of the Invention

Object of the invention

Industrial field of use

The measurement of deoxyribonucleic acid (DNA) and ribonucleic acid (RNA), which have specific structures, is important in the field of biochemistry. For example, tests for viral infections or the discovery of a genetic disease can be carried out by measuring the DNA in human blood serum. The present invention provides a method for measuring the specific structures of such DNA and RNA easily and accurately.

Pnor art and problems that this invention will solve

In the past, the following method was used to measure this DNA or RNA. Single-stranded DNA (S-DNA) or single-stranded RNA (S-RNA) obtained by denaturing the specimen was bonded to a solid phase. Then S-DNA or S-RNA labeled with radioisotopes was allowed to act on this solid phase to form a hybrid with the S-DNA or S-RNA of the solid phase. Then the unreacted labeled S-DNA or S-RNA was removed, and the radiation of the solid phase was measured. This method required numerous processes such as fixation and washing when measuring, and fixation of the sample in particular took a long time, so there were problems in both the labor and time required by the operations.

Recently, however, a technique for measuring polynucleotides by cutting the DNA probe short bonding a fluorescent substance that transfers energy at the 5'- and 3'-positions of that, causing energy transfer by the hybrid, and measuring fluorescence by that has been developed (Japanese Patent Kokai Publication Sho 58-40099). However, the problems of this method were that the probe was cut short, so its specificity declined, and there was also little fluorescence, so sensitivity was not sufficient.

As a result of various investigations to develop a method that was not attended by such problems, the present inventors submitted the method of bonding a single-stranded polynucleotide labeled in advance to a solid phase, allowing a single-stranded polynucleotide obtained by denaturing the sample to act on this solid phase and form a hybrid, and cutting the hybrid polynucleotide with a restriction enzyme, and they have already applied for a patent on this (Japanese Patent Application Sho 58-199702). However, this method still required separation of

a solid phase, and especially in clinical analyses that treated a large quantity of specimens at one time, this separation operation was complicated.

Constitution of the invention

The present invention solves such problems by bonding two kinds of luminescent substances to a single-stranded polynucleotide hybridized with the single-stranded polynucleotide that is being measured and utilizing the fact that the energy transfer between them changes due to cutting this polynucleotide.

Means for solving the problems

This invention relates to a method for measuring polynucleotides characterized by contacting the single-stranded polynucleotide being measured with a labeled polynucleotide, which is a single-stranded polynucleotide that can form a double-stranded polynucleotide with the single-stranded polynucleotide being measured and to which luminescent substance 1 is bonded directly or indirectly and to which luminescent substance 2 that emits light on being excited by luminescent substance 1 is also bonded, to form a double-stranded polynucleotide; allowing a double-stranded polynucleotide restriction enzyme to act on this double-stranded polynucleotide and cut it; and measuring the lüminescence of luminescent substance 1 or luminescentic about the substance 2

The object of measurement is a single-stranded polynucleotide (hereinafter called the if exhibition polynucleotide being measured). The polynucleotides that can be measured include DNA and say viberation RNA. When the polynucleotide contained by the sample is double-stranded, it must be converted as to a single strand by an alkali treatment, such as adding sodium hydroxide solution, or by heat treatment. The kind of sample does not matter, but is, for example, human blood serum, unnequence extract, or the like. When there is concern that the polynucleotide is bound to a protein, as in the case of human blood serum, the sample should be treated with protease, etc., to separate the protein

The single-stranded polynucleotide that is contacted with this polynucleotide being measured (hereinafter called the labeled polynucleotide) is one with luminescent substance 1 bonded to it directly or indirectly and luminescent substance 2 that emits light upon being excited by luminescent substance 1 also bonded to it, and it can form a double-stranded polynucleotide with the polynucleotide being measured. Consequently, this labeled double-stranded polynucleotide is a probe for the polynucleotide being measured. This labeled polynucleotide may be obtained by denaturing a double-stranded polynucleotide that contains the polynucleotide being measured by alkali or heat treatment, or it may be obtained by successively bonding each

nucleotide in the presence of the polynucleotide being measured, DNase I, and DNA polymerase

Luminescent substance 1 may be a fluorescent or phosphorescent substance that absorbs light from the outside and emits light, or it may be a chemiluminescent or bioluminescent substance that emits light by a chemical reaction such as oxidation.

Luminescent substance 2 emits light upon being excited by luminescent substance 1. Consequently, it is a fluorescent substance or a phosphorescent substance.

The fluorescent substances that can be used for luminescent substance 1 and luminescent substance 2 usually emit light when excited by a wavelength of about 320-600 nm. As examples of such fluorescent substances, fluorescein, rhodamine, dansyl chloride, fluorescamine coumarin, acridine, NADPH, NADH, benzoxadiazole, triarylmethane, pyrines, and derivatives and activated forms of these can be mentioned.

As examples of chemiluminescent substances that can be used for luminescent substance 1. luminol, isoluminol, acridinium, hydroperoxide, porphyrin, indol-3-ylhydroperoxide, 2,4 5-triphenylimidazole, and derivatives of these can be mentioned. As examples of bioluminescent substances, luciferin that emits light due to luciferase can be mentioned.

CHAIN THOSE

300 S S

When a chemiluminescent or bioluminescent substance is used for luminescent substitution. substance 1, a substance that causes these luminescent substances to emit light directly or indirectly can be bonded to the labeled substance. For example, when luciferin is used for HI HIDDDWIDE luminescent substance 1, luciferase or its substrate can be bonded and the luciferin caused to emit light by its:action.

In the method of this invention, luminescent substance 2 is excited by luminescent substance 1, so a combination with such a relationship must be selected. As an example of such combinations, fluorescein and rhodamine can be mentioned. Fluorescein is excited by light of a wavelength of 430-530 nm and fluoresces light of a wavelength of 500-560 nm. On the other hand, rhodamine is excited by light of a wavelength of 530-580 nm and fluoresces light of a wavelength of 560-620 nm. Consequently, if a mixture of these is exposed to light of a wavelength of 430-530 nm, fluorescence of 560-620 nm is seen in addition to fluorescence of 500-560 nn.

The method used to bond luminescent substance 1 to the labeled polynucleotide directly, or indirectly by means of biotin-avizen [sic; avidin?] and the method used to bond luminescent substance 2 to the labeled polynucleotide may be the known methods of preparing labeled DNA. For example, one need only introduce the luminescent substances into a mononucleotide to give a modified nucleotide, then mix an unmodified mononucleotide in this, and convert these to a polynucleotide by the nick translation method or by the method of chemical synthesis of polynucleotides. In addition, one may produce a polynucleotide by nick translation or by cDNA preparation with *E. coli*, activate one of the luminescent substances, and react its active group with the polynucleotide. As methods of bonding the luminescent substances, not only the method of directly bonding them to the polynucleotide, but also indirect methods such as bonding the biotin of biotin-avidin to the polynucleotide, bonding avidin to the luminescent substance, and bonding these utilizing the reaction of this biotin and avidin may be adopted.

The method of this invention is characterized by causing transfer of energy from luminescent substance 1 to luminescent substance 2. In order to cause efficient energy transfer, it is preferred to bond luminescent substance 1 and luminescent substance 2 to the polynucleotide so that the space between the two is no more than 50 Å, and therefore within 24-26 bases.

Contacting such a labeled polynucleotide with the polynucleotide being measured causes a double-stranded polynucleotide to form. The contact time will usually be enough so that the polynucleotide being measured can react sufficiently with the labeled polynucleotide and form a hybrid. For example, about 0.5-40 hours is suitable. The temperature should be about 20-70 °C and the pH about 5-9:

After formation of the double-stranded polynucleotide, a double-stranded polynucleotide restriction enzyme (hereinafter simply referred to as the restriction enzyme) is allowed to act on this This restriction enzyme should act specifically on the double-stranded polynucleotide alone. Also one whose recognition polynucleotide chain is not too long is preferred. One kind of restriction enzyme may be used alone, or two or more kinds may be used together. The time when the restriction enzyme is allowed to act is usually after the conclusion of the reaction between the polynucleotide being measured and the labeled polynucleotide, but in some cases it may be added to the reaction system at the same time as the polynucleotide being measured or before that

After the restriction enzyme has been allowed to act, the luminescence of luminescent substance 1 or luminescent substance 2 is measured. One need only measure its intensity using an ordinary fluorescence photometer.

Action

The labeled polynucleotide forms a hybrid with the polynucleotide being measured. Due to the formation of this hybrid, the restriction enzyme acts, cutting this double-stranded polynucleotide. As a result, the luminescent substance 1 and luminescent substance 2 bonded to the polynucleotide being measured are divided and move about in the solution separately, so energy

transfer no longer occurs. Hence, the luminescence intensity of luminescent substance 1 no longer decreases, while luminescent substance 2 no longer emits light.

Effects of the invention

The method of this invention utilizes the energy transfer from luminescent substance 1 to luminescent substance 2, and since the luminescence wavelength of luminescent substance 1 differs from that of luminescent substance 2, the luminescence of the two can be quantified separately. As a result, unlike the method of the previous application, separation of solid and liquid phases and also the washing operation which attends that are unnecessary.

The method of this invention, unlike the methods of the prior art, entails no complicated operation of fixing the polynucleotide being measured to a solid phase. Even compared with the method of the previous application, it has been further simplified in that a solid-liquid separation operation is unnecessary. The reagents and equipment used in the method of this invention are easy to assemble as a kit, and polynucleotides such as DNA can be measured practically and simply using this kit.

Practical examples

(1) Preparation of HBV-DNA probe

Pooled serum (500 mL) of chronic hepatitis B patients was centrifuged at 9,000 rpm for 15 mm, the supernatant obtained was centrifuged at 4°C and 100,000 x g for five hours, and the make hepatitis B virus (HBV) was collected as a pellet. This pellet was dissolved in 10 mL of a 0.01 M. acclusives TRIS-hydrochloric acid buffer (pH 7.5) containing 0.1 M NaCl, 1 mM EDTA, 0.1% 2-mercaptoethanol, and 0.1% BSA. Five milliliters of this virus solution was stored, and the remaining 5 mL was again centrifuged at 100,000 x g for five hours to obtain a pellet.

This pellet was treated with 200 μ L of a solution (pH 7.5) of 10 mM TRIS-hydrochloric acid and 0.1 M NaCl containing 0.5% NP-40 to activate the DNA polymerase. To this solution was added 50 μ L of 0.08 M MgCl₂ and 0.2 M TRIS buffer solution (pH 7.5) containing 1 mM dATP. 1 mM dTTP, 2.5 μ M ³²PdGTP, and 2.5 μ M ³²PdCTP, and this was heated for three hours. This solution was superposed in a centrifuge tube containing a 30% sucrose solution and centrifuged at 50,000 rpm for three hours with a SW65 rotor (manufactured by Beckman) to obtain a pellet. This pellet was treated with Pronase, and the solution obtained was extracted twice with phenol. This extract was centrifuged at 50,000 rpm for three hours with a 5-20% sucrose gradient, the 15S ³²PDNA fraction was collected, and this was pooled. The 15S ³²PDNA was precipitated from this fraction using ethanol and dried to obtain the HBV-DNA that was the objective

(2) Preparation of modified HBV-DNA by nick translation

Next, 1 μ g of HBV-DNA obtained in (1), 100 pg of DNase I, and 100 pg of DNA polymerase I were added to 100 μ L of 50 mM TRIS-HCI buffer (pH 7.5) containing 5 mM MgCl₂, 10 mM 2-mercaptoethanol, 5 μ M dTTP, 5 μ M dGTP, 5 μ M dCTP, 5 μ M dATP, 10 μ M aminohexyl dATP, and 10 μ M of aminohexyl dCTP, and this was incubated at 15°C for 90 minutes. This solution was extracted with phenol and purified with a Sephadex G-50 column to obtain modified HBV-DNA

Then 8 mL of formamide was added to 1 mg (1 mL) of this double-stranded HBV-DNA and 5 mg (2 mL) of single-stranded M13-phage DNA into which HBV-DNA had been introduced, and this mixed solution was boiled for five minutes. Next, 2 mL of buffer (0.07 mol/L TRIS-HCl, 2 mol/L NaCl, 1.5 mM EDTA, pH 7.5) was added to this and heated at 50°C for four hours and also at 60°C for one hour.

This reaction solution was gel filtered with Bio-Gel A50m to separate the hybrid DNA and unreacted DNA. The initial peak that eluted close to the void fraction was fractionated, and powder was added to this and dissolved so that the NaCl become 0.1 M. Then 100% ethanol (2 mL) was also added at a ratio of two times the solution (1 mL), and this was allowed to stand at -70 C for two hours. Next, this solution was centrifuged at 17,000 x g for 10 minutes, and the ethanol precipitate was dissolved with 50 mL of 0.1 N NaOH, 0.25 mM EDTA, and 0.001% representational phenol red. Immediately this was gel filtered with Bio-Gel A50 to obtain the single-stranded HBV.

(3) Introduction of luminescent substances

Two milliliters of 0.1 M carbonate buffer (pH 10.0) containing 100 μ g of the single-stranded HBV-DNA obtained in (2) was mixed in 100 μ L of DMF buffer containing 1.0 μ g each of rhodamine isothiocyanate and fluorescein isothiocyanate, and this was reacted at 4°C for *8 hours. This product was gel filtered with Sephadex G-50 to obtain 100 μ g of single-stranded labeled HBV-DNA into which fluorescein and rhodamine had been introduced.

(4) Measurement of human serum HBV-DNA

Then 100 μ L of 0.5 N NaOH was added to 100 μ L of serum from a viral hepatitis B patient and stirred for 10 minutes at room temperature. Next, 100 μ L of 0.5 N HCl was added. and 200 ..L of 200 μ g/mL proteinase K solution was also added. This was reacted at 70 \odot for one hour. One hundred microliters of a solution containing 10 ng of single-stranded labeled HBV-DNA to which the luminescent substances fluorescein and rhodamine were bonded, prepared in paragraph (3) above, was added, and this was allowed to stand at 37 °C overnight. To this 1.0 mL of d-DNA restriction enzyme solution (1 U/mL each of Bgl II, Ava II, Hae II, Hae {illeg.}, Hap II,

and Hinc II. 10 mM TRIS-HCl, 7 mM MgCl₂, 70 mM NaCl, and 7 mM 2-mercaptoethanol, pH 7.5) was added and reacted at 37°C for one hour. The reaction product was exposed to 470-nm light, and the fluorescence intensity of 600 nm was measured.

The figure shows the results obtained. The vertical axis represents relative fluorescence intensity, and the horizontal axis represents the degree of dilution of the serum.

Next, the amount of HBV-DNA in each serum measured by the method of this invention and by the method using radioisotopes of the prior art are shown.

	Method of this invention	Method of the prior art
Α	100 pg	110 pg
В	ND	ND
С	210 pg	200 pg
D	890 pg	860 pg
Е	60 pg	70 pg

Brief Description of the Figure AVGE Wind 8815 (Extra 2015) and the Armadem of the emphasis globarities

The figure shows an example of the relation between the relative fluorescence intensity of showed luminescent substance 2 measured by the method of this invention and the dilution ratio of the

相 100 村 東京 50 元 6 1/64 1/16 1/4 東京東 50 元 1/64 1/16 1/4 東京東 50 元 1/64 1/16 1/4 東京東

a) Relative fluorescence intensity (%)

serum

b) Horizontal axis: Dilution ratio of serum